# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PN - JP57026615 A 19820212 DW198212 009pp - JP1006174B B 19890202 DW198909 000pp

PR - JP19800099797 19800723

RR - 03028

XIC - A61K-009/14 ; A61K-047/00

AB - J57026615 The pharmaceuticals (I) are treated by adding soluble protein (II) and pulverising the resulting mixt. Bioavailability such as dissolution rate or absorbing power of (I) can be improved. (I) is e.g. phenytoin, sulphisoxazole, phenacetin, aminopyrin, phenobarbital, barbital, secobarbital, glyceofulvin, chloramphenicol, prednisolone, or 3-methyl-3-(4-(1-oxo-2-isoindolinyl) phenyl) pyruvamide. (II) is e.g. gelatin, lysozyme, albumin, or skim milk. To accelerate the di-solution rate of (I) and reduce amt. of (II), further hydrophilic polymer such as methylcellulose hydroxypropyl cellulose, and polyvinylpyrrolidone may be added.

AW - METHYLCELLULOSE HYDROXYPROPYL CELLULOSE PVP POLYVINYL PYRROLIDONE AKW - METHYLCELLULOSE HYDROXYPROPYL CELLULOSE PVP POLYVINYL PYRROLIDONE IW - IMPROVE ABSORB DIFFICULT SOLUBLE PHARMACEUTICAL ADD SOLUBLE PROTEIN

**PULVERISE MIXTURE** 

IKW - IMPROVE ABSORB DIFFICULT SOLUBLE PHARMACEUTICAL ADD SOLUBLE PROTEIN **PULVERISE MIXTURE** 

NC - 001

OPD - 1980-07-23

ORD - 1982-02-12

PAW - (GREM ) GRELAN PHARM CO LTD

TI - Improving absorption of difficulty soluble pharmaceuticals - by adding soluble protein and pulverising the mixt.

## (19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭57-26615

©Int. Cl.<sup>3</sup> A 61 K 9/14 #A 61 K 47/00 識別記号

庁内整理番号 7057—4 C 7057—4 C ❸公開 昭和57年(1982)2月12日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 9 頁)

### の難溶性薬物の吸収性改善方法

20特

图 图55—99797

22出

i 昭55(1980)7月23日

@発 明

気賀沢和雄

東京都世田谷区野沢4-15-7

-701

⑩発 明 者 丸山孝一

町田市鶴川 5 - 6 - 2 - 6 - 50

3

切発 明 者 渡部一夫

川崎市幸区戸手2-3-2

仍発 明 者 田中洵

多摩市落合 4 - 2 - 3 - 403

⑫発 明 者 小山修

多摩市落合3-2-11-407

⑪出 願 人 グレラン製薬株式会社

東京都世田谷区野沢三丁目3番

9号

砂代 理 人 弁理士 草間攻

明 維 音

#### 1 . 発明の名称

職消性薬物の吸収性改善方法

#### 2. 券許請求の範囲

- (i) 難審性基物に可辭性蛋白質を設加して共敬 許することを特徴とする医薬品の処理方法。
- 2) 可避性蛋白質がゼラチンである特許體求の 範囲第1項に記載の医薬品の処理方法。
- (3) 可溶性蛋白質がリゾチームである特許請求 の範囲第1項に記載の医薬品の処理方法。
- (4) 可帯性蛋白質がアルブミンである等許請求 の範囲第1項に記載の医薬品の処理方法。
- (6) 可溶性蛋白質がゼラチン・リゾチームある いはアルブミンである特許請求の範囲第5項 に記載の医薬品の処理方法。

(7) 製水性高分子物質がポリピニルピロリドンあるいはメチルセルロースである特許請求の 範囲第5項に記載の医薬品の処理方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明は可溶性蛋白質を用い、整溶性素物の 常出速度を改善向上させることにより、その素 物の吸収改善、bioavailability (生物学利用 能)の改善を行なり処理方法に係り、さらには、 散剤、類粒剤、検剤。カブセル剤。坐剤。シロ ップ剤等の製剤の溶出速度を向上させ、bioavailabilityを改善した製剤の製造方法に関 するものである。

従来より、医薬品の清化管における吸収は、 新形により大きく影響される場合が多い。実際 に医薬品を投与した場合、薬効発現の程度ある いは薬効発現開始時間が吸収によって支配され るのは、その医薬品の溶解性に問題のある場合 が極めて多い。このような例は、各種の離離性 薬物、すなわち溶解性による血中表度の高まり

特開昭57-26615(2)

最近に至り、離落性薬物の溶解速度を増加せ しめるためにター1、4ーグルカン(以下、値 品セルロースという)と共粉砕し、非晶化する ことにより溶解速度を増加せしめる例もなされ ている(毎開昭 5 1 - 3 2 ? 1 9 )。

本発明者らは、難害性楽物の言解速度を増加させるべく程々検討した結果、可容性蛋白質を用い共粉砕することにより溶解速度に着しい増加効果がみられるとともに、生物学的利用能を改善することを見出し本発明を完成させた。

その詳細を述べれば、難落性薬物として知ら

共粉砕物は、フェニトインの選解速度を増加することが認められたが、とりわけゼラチン・リ ソチーム,アルブミン等の可能性蛋白質に著し い溶解速度の増加する効果が認められることが 判明した。

在の具体例として、フェニトインの共和の内によるである。(イ)との対象である。(イ)との対象である。(イ)を持っているのでは、「自治をできる。」では、「自治をできる。」で、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をできる。」に、「自治をいる。」に、「自いないる。」に、「自いないる。」に、「自いないる。」に、「自いないる。」に、「自いないる。」に、「自いないる。」に、「自いないる。」に、「自

その結果、フェニトイン単独の粉砕物に比べ、 セラチン、リゾチーム、アルブミン、結晶セル ロース、メチルセルロース。ヒドロキンプロピ ルセルロース、サイクロデキストリン、ポリピ ニルピロリドン、ポリエチレングリコールとの

フェニトイン単独登砕物 に比しセラチンとフェニトインの共粉砕物が着 しく速やがであることが理解される。

次に、業務性薬物の溶解薬度の向上は、薬物 の吸収、生物学的利用能を改善することは知ら

特開昭57-26615(3)

れているが、本発明の難辞性薬物と可需性蛋白 質との共動砕物においても吸収および生物学的 利用能の改善が認められることを確認した。 すなわち、差許性薬物としてのフェニトイン単 数、可着性蛋白質としてのゼラチンと1重量部 こり重量部、1 重量部 1 4 重量部の共物砕物 2 種類、さらに結晶セルローズとの1重量部: 9 重量部の共粉砕物の計 4 種類の検体を用い、犬 に経口投与後フェニトインの血情中の濃度を測 定した。その結果を第6因に示した。因からも 明らかな如く、共粉砕物の投与後の表収惠度は、 フェニトイン単独に比し着しく増大し、なかで もセラテンとの共制砕物が最も良好な結果を示 している。また、是高血中濃度値に達する時間 も良好なもので、生体内においてすみやかに効 果の発現が期待される。このゼラチンとの共制 砕铀は、従来知られていた結晶セルロースとの 共粉砕物に比較し、血中濃度値にかいて約2倍 程度の値を示しており、本発明方法により得ら

従って、従来吸収の暴さから高用量の薬物を 必要としていた場合であっても、本発明の処理 手段を用いることにより、低用量で同様の薬効 が期待し得るという優れた利点がある。

本発明でいう可磨性蛋白質とは、水溶性蛋白 質と同葉であり、そのような蛋白質ならば任意 に使用し得るが、とりわけセラチン・リゾチー ム,アルプミン,カゼイン,股脂粉乳等の蛋白 質が好ましい。ここでいうゼラチンとは、動物 の骨、皮膚、じん帯せたは腱を硬またはアルカ リ処理して得られる狙コラーゲンを水で加熱抽 出して望したものであり、医薬品の製剤材料と して許容できるものであればいずれのものでも よい。なお本明細書においては、ゼラチンの処 選手製の相違により、アルカリ処理したものを セラチンB、酸処理したものをセラチンAとし てある。また、リゾチーム,アルブミンは卵白 由来のものが良く知られ、リンチームに関して はその塩の形すなわち塩化リゾナームとして用 いることもできる。さらに食品として汎用され

る職乳製品で可溶性蛋白を含有する、例えば脱 贈粉乳等は賦形剤としても好ましい。

れる共敬辞能の効果は特に優れたものといえる。

本発明で用いられる難溶性薬物と可溶性変の 質との混合比率の変化にともなり溶解速度の については以下のとかりである。すな物と質を 溶性蛋白質としてゼラチン・難溶性薬物として フェニトインを用い、フェニトインの含量で %、10%、20%、30%、40%、50% 、75%になるように調整して共粉砕処理を行 なったところ、安1の結果を得た。

受 1 各種混合比率による溶解速度の変化

混合比 フェ	=トイン (%)	5	1.0	20	30	40	50	75	100
72.5	ナン (%)	95	90		70	60	50	25	0
フェニトイン	含量 (%)	5	10	20	30	40	50	75	100
溶解時間	7.5分	97	96	31	26	19	12	. 4	1
	16分	97	98	38	29	24	18	7	4.
-	30分	99	99	52	35	31	21	14	6
•	6 O 分	100	100	54	39	35	26	23	22
<u> </u>	909	100	100	58	43	38	31	30	28
-	1209	100	100	61	47	40	37	35	34

帝解量 (%)

その結果は男男らかな如く、フェニトインの含量が5%と10%までの溶解速度には殆ることでの溶解がない。要には発育する。男子がよりない。では、一世の大力を動きます。では、一世の大力を変更があり、ないのは、から、フェニトインのは、から、フェニトインのは、から、フェニトインのは、から、フェニトインを発動したが、フェニトインを発動になっても観察の対象になっても観察にある。

表2 各種混合比率による溶解速度変化

混合比 フェニ	トイン (%)	5	10	20	30	40	50	75	100
'塩化'	塩化リンケーム(%)				70	60	50	25	0
フェニトイン	5	10	20	30	40	50	75	100	
溶解時間	7.5分	100	100	78	65	54	50	31	1
	15分	100	100	85	72	59	53	35	4
	30分	100	100	91	78	63	57	37	6
	5 O 分	100	100	95	31	6.5	81	38	22
	90分	100	100	9.5	82	67	62	38	28
_	120分	100	100	96	84	68	62	39	34

密 解量(%)

さらに他の懸存性薬物として新規市 長鉄箱剤 として効果が期待される 3 ーメテルー 3 ー ( 4 ー ( 1 ー オキソー 2 ー インインドリエル ) フェ ニル ] ピルピン酸アミド ( 以下MIPと略配す る ) に対する可溶性要白質としてのゼラテンの 混合比にかける習解速度は硬 3 のようになる。

表 3 各種混合比率による治療速度変化

盡	÷	比	M	1	P	(%)	5	10	20	30	40	50	75	100
			-F	5	+	ン (%)	95	90	80	70	60	50	25	0
м	I	P	含	 t	t	(%)	5	10	20	30	40	50	75	100
带	M	1	刷	_		7.5分	49	48	8	7	5	4	2	0.6
			-			15分	5 2	50	11	10	7	đ	3	0.8
			-			30分	50	45	14	12	9	8	5	1.0
			-	_		60分	48	44	16	15	12	11	7	1.2
			-	_		9 0 分	45	42	17	16	14	13	9	2.0
			-		1	20分	43	40	19	17	15	14	10	2.6

游無量(%)

以上表 1 ~ 3 の結果からみれば、可溶性蛋白質との共粉砕により溶解速度を促進する場合には、実質上共粉砕される薬物と可溶性蛋白質と 次合の比には限定すべき範囲は存在しない。要は溶

着能力が不足するものと思われる。

また、フェニトインの含量を20%とし、ゼラチンとメチルセルロースを等量抵加し共物砕した物においても、フェニトインーゼラチンーポリピニルピロリトンの共物砕物と同様な結果を得た。

第3回をもって説明すると、(イ) はフェニトイン1 重量部とゼラナン4 重量部の共物評価、(ロ) はフェニトイン1 重量部とゼラテン2 重量部とポリビニルピロリドン2 重量部の共物研制、(ハ) はフェニトイン1 重量部とゼラテン2 重量

特開昭57- 26615(4) 解速度の促進効果などの程度にするかによって、 混合比率を適宜選択し持ることになる。

可溶性蛋白質との共粉砕物においては、単独 粉砕物と具なり粉砕により粒子の微細化された 薬物粉粒体が、可糖性蛋白質との相互作用によ り、薬物粉粒体の再要集が阻害され、微解化。 非晶化が促進されるためと推察される。この点 に関し、セラチンとフェニトイン,MIPそれ ぞれの共務許物にかいて、フェニトイン。MIP の含量が10%以内のものについては X 練回折 によって非晶化が確認され、あわせて溶解速度 も若しく促進されている。この共粉砕物化かい ては示差走査為量計の構定ですでにフェニトイ ンあるいはWIP固有の融解温度表集ピークが **前矢している事実を考えれば、単に混合した物** 質と共粉砕した処理物の間器は物理化学上明確 な差異があり、簡無速度上に影響を与えるもの といえる。ただ、フェニトインの含量が増加す ると密解速度にそれほどの期待効果が認められ なかったのは、可着性蛋白質の薬物に対する吸

部とメチルセルロース2重量部の共粉砕物のそれぞれの溶解速度曲膜である。いずれもフェニトインの含量がであるが、ゼラチンに関いてあるが、ビニルピーのリドに親水性高分子を関であるポリピニルピースを動して共粉砕することにより、フェニトインーゼラチン共粉に比較し更に搭解速度が増すことが明らず、になっている。同様のことはゼラチンに限らず、他の可符性蛋白質たるリゾチーム・アルブミンにかいても観察された。

以上より、重複性薬物の配合量が比較的多い類は、特に限定されないが例えば難滞性薬物が20%の場合、可溶性蛋白質を添加し共物砕した。更に最水性高分子物質を添加し共物砕した。のの方が溶解速度の促進がはかれる。従って、難商一の製剤、すなわち致剤、が対剤、炎剤、ショップ剤、生剤、水の溶解を製造するにあたって、可溶性変換を

特開昭57-26615(5)

要は望ましい那解速度の改善が得られ る量であれば良い。

上述した可称性蛋白質と難能性薬物との共物
砕物は、適当な試形剤・基剤・崩壊剤・結合剤
あるいは溶剤を設定性合すれば、通常の方法により散剤・細粒剤・カブセル剤・悪粒剤・促剤
・トローチ剤・シロップ剤・激剤・軟膏剤・パップ剤・リニメント剤・パスタ剤等に応用する
ことができる。

900 年をとり、自動乳体(日陶科学製)を用いる時間共務幹を行なった。 X 無回職の結果からフェニトインの結晶性のピークを示さなかった。 第8 圏にフェニトインとゼラテンの混合物の共粉砕前 (イ) と共粉砕後 (ロ) の X 練回職の概定結果を示した。

X額回量例定条件かよび装置

Target : Cu , Filter : Graphite
Voltage : 30KV , Current : 45mA

理学電機製 X 蒜园製装置

ガイガーフレックスRADIIA型

共粉砕物の幣無速度測定は以下のようにして 行なった。

内容量1000mmのビーカに試験被として日本楽局方第1散かよび第1液を500mm入れ、37±1℃に保った状態で共物砕物250 mmを投入し、一定回転(150 rpm)で提拌しつつ一定時間毎にサンブリングを行ない、メンブランフィルター(富士写真フィルム製、0.22 mm)での過した。ろ被よりフェニトインをクロロホ

本発明でいう機械的粉砕は、ポールミル・ハンマーミル、振動ミル・ちいかい機・自動乳体 および他形式の粉砕あるいは摩砕機を用いて乾 式あるいは漫式共粉砕することができる。

以下に実施例をもって本発明を説明する。

#### 突施例 1

抗テンカン薬のフェニトイン(日本薬局方規格品)100mとセラテン(官様化学製)

ルム抽出し、ガスクロマトグラフィー(島澤ガスクロマトグラフィBM型)により定量した。 御定条件は以下のとおり。

カラム: 3 % OV-1 7on Chromesorh

W . AW - DMCS

カラム温度:110~230℃。

昇型分析(10℃/min)

検出器温度:250℃

検出器はアルカリ炎イオン化検出器

キャリヤガス 3 登業 4 0 叫/ min

H:流量: 2 2 mi/ min

air 流量:4 0 0 m/min

その結果を第1回かよび第2回に示した。 また、フェニトインと結晶セルロース(1:9) の共務砕物も同条件で製造し、その音解速度も 同様に測定し示した。

#### 実施例2

フェニトイン (実施例1と同じもの) 2 0 0 ms. セラチン (実施例1と同じもの) 4 0 0 ms

特開昭57-26615(6)

シよびポリピニルピロリドン(Badiache Ani Lin and Soda - Fabrik AG製, K - 90) 400 = を自動乳鉢を用いる時間共粉砕を行なった。この共粉砕物について番解速度剛定を実 施例1と間様な方法で行ないその結果を第3数 に示した。

あわせてフェニトインーゼラチン(1:4) の共粉砕物についても結果を示した。

#### 疾施例 3

フェニトイン(実施例1と同じもの)200 減、ゼラチン(実施例1と同じもの)400 かよびメチルセルロース(信越化学製メトローー ズSM400)400 電を自動乳鉢を用い6時 間共粉砕を行なった。この共粉砕物について前 解速度測定を実施例1と同様な方法で行なった 結果を第3図に示す。

#### 実施例 4

サルファ剤であるスルフイソキサゾール(日

す。

なか、スルフイソキサゾールー結晶セルロース(1:9)共粉砕物。スルフイソキサゾール単独粉砕物のそれぞれの容解速度を合せて図示する。

#### 突角例 5

3-メチルー3-(4-(1-オキソー2-イソインドリニル)フェニル 】ビルビン酸アド(以下MIPと記す、出風人合成的)900号をとゼラチン(突施例1と同じもの)900号を自動乳鉢を用いる時間共粉砕を行なった。この共粉砕物については、X練回動の結果を示す。このものの溶解速度調定は以下のようにして行なった。

内容量1.000回のピーカに日本薬局方第Ⅱ 被500回を入れ、37±0.5℃に保ち上配共 粉砕物を投入し、一定速度(150rpm)にて 提供を行ない、一定時間毎にサンブリンクを行 本業局方規格品)100 Wとゼラチン(実施例 1と同じもの)900 Wを自動乳鉢を用いる時間共物砕を行なった。示差走査無量計により制定したところ、スルフイソキサゾール固有の融解器度(融点)での融解器はみられず、完全に非晶化した。

示差走産熟量計の測定条件をよび装置 Temp, Rate : 1 0 で/ min

Range: 4mCal/sec

選学電機製T3-DSC標準型 数の 共粉砕の居房速度測定は以下の なった。

なった。サンブリング被はメンブランフィルター(実施例1と同じもの)を用いる通し、ろ被をクロロホルム抽出し、分光光度計(日立製124型)を用い274 nm にかける吸光度を制定した。その結果を第5回に示す。

なお合せて以1P単独粉砕物の溶解速度を図示する。

#### 実施例 6

フェニトイン(実施例1と同じもの)100 本と塩化リンナーム(長瀬遊業製)900 本を 自動乳鉢を用いる時間共粉砕を行なった。この 共粉砕物については、X額回調の結果、結晶性 のピークを示さなかった。また、溶解速度 御定 は実施例1と同様の方法で行ない、第5図の結果 果を得た。

#### **吳施例**7

MIP (実施例 5 と同じもの ) 1 0 0 電と塩 化リンチーム (実施例 6 と同じもの ) 9 0 0 電

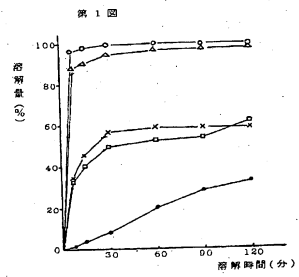
特開昭57-26615(7)

を自動乳鉢を用いる時間共粉砕を行なった。 このものについては各種機器制定の結果、非晶 化が進行してかり、その商解速度制定は実施例 5と同様に行ない第5図の結果を得た。

次に上記実施例で得られた共粉砕物の血中機 度測定を記す。

投与前一昼夜絶食させたピーグル大に、体重 は当りフェニトイン15号になるよう共物物 あるいは単数粉砕物をオプラートに包み、経 りた。投与を一定時間毎に採血し、血清 1.0 al について『lash—heater methyla・ tionを用いたガスクロマトグラフィー法に いフェニトインの未変化体の定量を行なし なか、検出器にはアルカリ炎イオン化検出を たった。なか測定条件は実施例1の調定条件 と同じである。その結果を第6図に示す。

同様の血中表度 を ピーグル犬を用い MIPの共粉砕物について行ない、第7回の結 果を得た。



日本薬局方第Ⅱ液

(イ) -◆- フェニトイン単独粉砕物

(ロ) - × - フェニトイン:結晶セルロース=1:9

(ハ) - 0 - フェニトイン:セラテンB=1:9

(ハ) ―4- フェニトイン:ゼラチン人ニ1:9

(二) -- ロー フェニトイン:ゼラチンB = 1 : 4

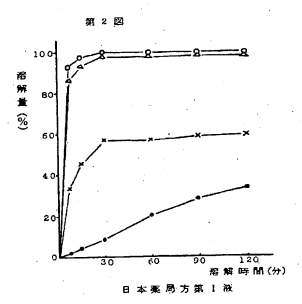
#### 4. 図面の簡単な説明

第1回~第5回は各共和計物の幕屏速度側定の結果を図式化したものであり、第6回~第7回は共和計物の血中濃度の結果である。 また、第8回~第9回はX線回霧回を表わす。

#### **等許出顧人**

グレラン製業株式会社

代理人 弁理士 草 間 亥



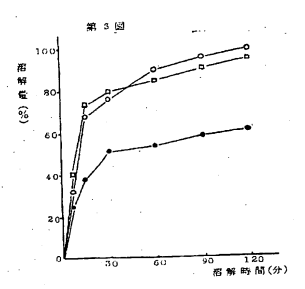
(イ)--- フェニトイン単独粉砕物

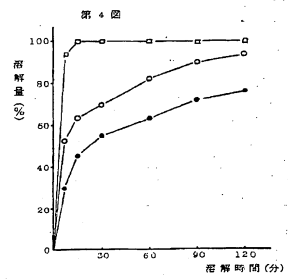
(ロ)-- フェニトイン:結晶セルロース=1:9

ン)-o- フェニトイン:ゼラテンBニ1:9

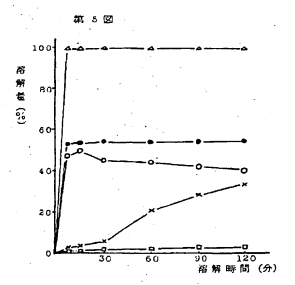
(ハ)-4- フェニトイン:ゼラチンA=1:9

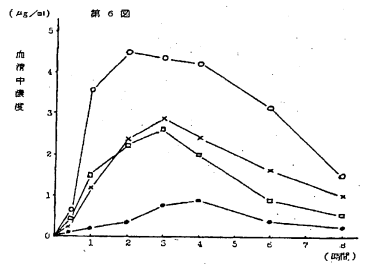
## 特開昭57- 26615(8)





- (1) --- フェニトイン:セラチン=1:4・
- (ロ) -O- フュニトイン:ゼラチン:ポリビニルピロリドン =1:2:2
- (ハ) -ロー フェニトイン:ゼラチン:メチルセルロース =1:2:2
- (イ)-◆- スルフイソキサゾール単独粉砕
- (ロ)-0- スルフイソキサゾール:結晶セルロースニ1:9
- (ハ)-ロー スルフィソキサゾール:ゼラチン=1:9





- (イ)-o- MIP:ゼラザン=1:9
- (ロ)--- MIP:塩化リゾチーム=1:9
- (ハ)-ロ- MIP単独粉件
- (二)-An フェニトイン:塩化リゾチーム=1:9
- (ホ)ーペー フェニトイン単独粉砕

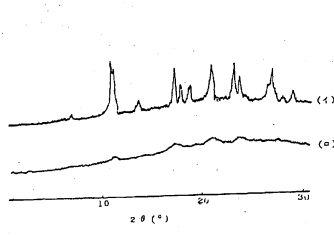
- (イ) -0- フェニトイン:ゼラチンB=1:9
- (ロ) -\*- フェニトイン:結晶セルロースニ1:9
- (ハ) -ロー フェニトイン: ゼラチンBニ1:4
- (二) --- フェニトイン単独粉砕

第7图

#### (小)-●- MIP単独粉砕

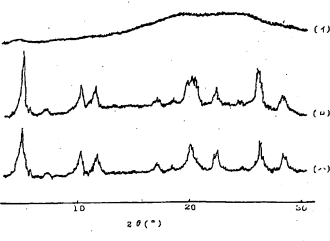
箅9図

an, 8 🗵



(1);フェニトイン単独粉砕物

(c);フェニ had ン:ゼラチンニ 1:9 共粉砕物



(イ); M J P : ゼラチン=1:9共粉砕物

(c); M J P ごゼラチン=1:9 単純混合物

(小);MIP単独粉砕物